BEST AVAILABLE COPY

DELPHION

24615-2024500-10361

(Salact GR)

Research My Account

PRODUCTS

TS INSIDE DELPHION

Search: Quick/Number Boolean Advanced Derwent Help

The Delphion Integrated View

View: INPADOC | Jump to: Top Get Now: MPDF | More choices... 4 Go to: Derwent Tools: Add to Work File: Create new Work File Email this to a friend Add

 ∀Title: JP02039896A2: LOW-MOLECULAR PEPTIDE COMPOSITION AND PRODUCTION THEREOF

Low molecular peptide compsn. - obtd. by hydrolysis of protein aq. soln. with endo-peptidase and di:peptidyl carboxy:peptidase [Derwent Record]

®Country: JP Japan

PASSIGNEE: EZAKI GLICO CO LTD

News, Profiles, Stocks and More about this company

Published / Filed: 1990-02-08 / 1988-07-27

PApplication JP1988000187281

Number:

PIPC Code: C12P 21/06; A23J 3/34; A61K 37/18; C12N 9/48; C12P 21/06;

Priority Number: 1988-07-27 JP1988000187281

Abstract: PURPOSE: To improve absorption in intestinal tracts and nutrient effects by hydrolyzing an aqueous solution of a protein with an endopeptidase and dipeptidyl carboxypeptidase(DPCP).

CONSTITUTION: A culture obtained by culturing Bacillus subtilis HL521, strain, etc., is extracted and purified to afford DPCP having the following properties. Action; liberating peptides in dipeptide units of amino acids from the carboxy terminals of proteins. Optimum pH; 6.0-11.0. Action temperature; about 50°C. Molecular weight; 110000 measured by a gel filtration method, etc. Endopeptidase, a proline-specific endopeptidase, derived from Flavobacterium



BEST AVAILABLE COPY
meningosepticum, etc., and the above-mentioned DPCP are then to produce a low-molecular peptide composition having ≤1000 solution. The resultant hydrolyzed solution ts subsequently purified added to an aqueous solution of soybean protein, etc., to carry out hydrolytic reaction at 25-60°C for 8-72hr and afford a hydrolyzed

molecular weight.
COPYRIGHT: (C)1990,JPO&Japio

⊗INPADOC

None Get Now: Family Legal Status Report

Legal Status: [®]Family:

Show 2 known family members

 Ø Other Abstract Info:

DERABS C90-087124 DERC90-087124







Nominate this for the Gallery...

THOMSON

Subscriptions | Web Seminars | Privacy | Terms & Conditions | Site Map | Contact Us | Help Copyright © 1997-2005 The Thomson Corporation

◎ 公 開 特 許 公 報(A) 平2-39896

50 Int. Cl. 5		識別記号	庁内整理番号	❸公開	平成2年(1990)2月8日
	21/06		6712-4B 7236-4B		
	3/34 37/18		8615-4C		
C 12 N // C 12 P	9/48 21/06		7823-4B		
C 12 R	1: 125) 21/06				
C 12 R	1:07)				
(C 12 N C 12 R	9/48 1: 125)				

審査請求 未請求 請求項の数 5 (全4頁)

②発明の名称 低分子ペプチド組成物及びその製造方法

②特 願 昭63-187281

②出 願 昭63(1988)7月27日

@発 明 者 長 森 陽 一 大阪府大阪市阿倍野区美章園 2 丁目11-1

⑦出 願 人 江崎グリコ株式会社 大阪府大阪市西淀川区歌島4丁目6番5号

明 知 鸖

1. 発明の名称

低分子ペプチド組成物及びその製造方法

2. 特許請求の範囲

の タンパク質の水溶液をエンドペプチダーゼとジペプチジルカルボキシペプチダーゼ (以下、 DP C Pase と略記する)とによって加水分解してなることを特徴とする低分子ペプチド組成物。

② タンパク質の水溶液にエンドペプチダーゼと DPCPase とを添加してこれを加水分解することを特徴とする低分子ペプチド組成物の製造方法。 ③ エンドペプチダーゼとしてプロリン特異的エンドペプチダーゼを使用することを特徴とする特許求の範囲の①又は②記載の低分子ペプチド組成物又はその製造方法。

⑤ 加水分解の条件として温度25~60℃.8~72時間とすることを特徴とする特許請求の範囲の①又は②記載の低分子ペプチド組成物又はその製造方法。

⑤ エンドペプチダーゼとして通常のエンドペプ

チダーゼとブロリン特異的エンドペプチダーゼとを併用することを特徴とする特許請求の範囲の① 又は②記載の低分子ペプチド組成物又はその製造方法。

- 3. 発明の詳細な説明
- ① 産業上の利用分野

本発明は、ジベブチドを主成分とする低分子ベブチド組成物を解素化学的に製造するものである。

② 従来の技術及び課題

脳管におけるクンパク質の吸収は、タンパク質が胃や腸のペロテアーゼでオリゴペブチドにゼでかりがいた後、腸管上皮細胞のペブチダーゼで更に分解されて吸収されると考えられている。それゆえジペブチドやトリペブチドの吸収はアミノ酸に比べて非常に早期に行われるという報告もあり、これによればアミノ酸よりジ又はトリペブチドの方がより好ましいことになる。

従来、ジペプチドの製造方法は有機合成化学的な方法で行われている。しかしながら、この方法では、コストが高くつく上に割生物の除去が困難

であり、食品としての安全性にも問題があった。また、各種の市販プロテアーゼ剤をタンパク質に作用させても良いが、この場合酵素剤中に含まれるペプチダーゼによりアミノ酸化されることが多い。たとえば、アスペルジルス オリゼ (Aspergillus oryzae) の酵素剤もアミノ酸生成性が強く、これによる大豆タンパク質分解物中のアミノ酸は40%にも及んでいる。

本発明は、有用なジおよびトリベブチドを主体とするベブチド混合物及びその新製造法に関するものである。

③ 課題を解決するための手段

本発明はDPCPase を有効に作用させジおよびトリペプチドを大量に生産することを目的にしている。 更に具体的にいえば、 DPCPase とエンドペプチダーゼおよび場合によってはプロリン特異的エンドペプチダーゼを共存させタンパク質を分解する点にある。まず DPCPase についてのべる。

DPC Pase は、たとえばバチルス ズブチリ

ス (Bacillus subtilis) H L 5 2 1 株 (微工研閲寄託 第 1 0 0 0 5 号) 又は パチルス アミルス (Bacillus pumilus) H L 7 2 1 株 (微工研閲寄託 第 1 0 0 0 6 号) を通常の培養法により培養して生成させることができるものである。なお、そのDPCPase の性質は次の通りである。

1)作用

でペプチドを遊離する。 しかしながら、カルボキシ末端より 2 番目にプロリンがあった場合は切断しない。

I) 至適 p H 及び安定 p H

バチルス ズブチリスHL521株のものは、 p H 6.0 - 1 1.0 の間で安定であり、至適 p H は、 7.5 である。

バチルス プミルスHL721株のものは、pH5.5-9.0 の間で安定であり、至適pHは7.5 である。

四) 作用温度

バチルス ズブチリスHL521株、バチルスブミルスHL721株共に酵素の作用最適温度は50℃で、pH70. 50分処理を条件として45でまで安定であった。

N) 分子量

ゲル該過法により、バチルス ズブチリスHL52!株のものは、!!!0.000 バチルス ブミルスHL721株のものは、!55.000 であった。

V) 活性测定方法

1 0 m M ベンゾイルーグリシルーアラニループロリン 0. 1 m e に 2 0 m M リン酸 模 街 液 (p H 7.0) 0.05 m e と酵素液 0.05 m e を加え、 4 0 で 7 1 5 分反応させ、生ずるアラニループロリンをニンヒドリン法で定量した。

上記反応で1分間当り1μm o & のアラニルー プロリンを生成する酵素量を1単位とした。

以上はバチルス ズブチリス及びバチルス ブミルスの例であるが、本願においては必ずしもこれらに限定されない。たとえば、上記以外にもウサギの肺に由来するもの。ブタの腎臓。エシエリヒア コリ (Esherichia coli). コリネバクテリウム イクイ (Corynebacteriua equi) 等の起源のものも本願においてやはり有効に利用できるものである。

次にエンドペプチダーゼであるが、このものはプロリン特異的エンドペプチダーゼを除いて通常のエンドペプチダーゼが採用される。オリゴペプチドを大量に生成し、かつアミノ酸を余り生成し

ないものがよい。プロリン特異的なエンドプロテアーゼの起源もフラボバクテリウム メニンゴセプチカム (Flavobacterium meningocepticum) のほか、たとえば羊の腎臓由来の如きも使用でき

エンドペプチダーゼもDPC Pase も共に作用温度、作用時間、使用量(力価)、pH等において格別制限はない。その作用可能範囲内において適宜に定めればよい。

エンドペプチダーゼ、プロリン特異性エンドペポプチダーゼ及び DPC Pase の作用順序も任意であるが、一般的にはエンドペプチダーゼ、プロリン特異的エンドペプチダーゼ、DPC Pase の順に作用させるのが普通である。

なお、基質であるタンパク質はその起源、品種等を問わずいずれも採用される。たとえば大豆タンパク質、小麦タンパク質、乳タンパク質又は卵白などである。

④ 作用

バチルス ズブチリス及びバチルス プミルス

この反応の阻害を克服するため本発明者は種々検討の結果フラボバクテリウム、メニンゴセブチカムに代表されるプロリン特異的エンドペプチダーゼを共存させまたは予め作用させると再びDPCPase の作用が始まることを発見した。

上記のようにDPCPase とブロリン特異的エンドペプチダーゼを共同作用させれば理論上は蛋白質をすべてジペプチドに分解することができる。しかし実際に各種のペプチドやカゼインなどの高

分 子 タ ン パ ク 賀 に 作 用 さ せ る と ペ ブ チ ド に 比 ペ 著 し く 作 用 が 劣 り 、 場 合 に よ っ て は ほ と ん ど 作 用 し な い ・ こ の 原 因 に つ い て 種 々 検 討 を 行 っ た と こ ろ 、 エ ン ド ブ ロ テ ア ー ゼ を 作 用 さ せ 、 オ リ ゴ ペ ブ チ ド 化 し た 後 、 D P C P a s e な ら び に ブ ロ リ ン 特 異 的 エ ン ド ペ ブ チ ダ ー ゼ を 作 用 さ せ る と 効 率 よ く ジ お よ び ト リ ペ プ チ ド が 生 成 す る こ と が 判 明 し た 。

⑤ 実施例

実施例 [

1 % ペプトン、 0.5 % 酵母 エキス、 0.5 % 食塩を含む 培地を p H 7.3 に調整し、 殺菌後 バチルスズブチリス H L 5 2 1 体を接種し、 3 7 で・16 時間培養する。 培養後、遠心分離により 菌体を得、 1 0 m M リン酸緩衝液で懸濁し超音波で関係を破砕した。 さらに遠心分離により 菌体破砕物を除去した。

上 澄 液 に は D P C P a se 0.03 U / m 2 を 含 んで い た。 こ の 上 澄 液 を Q - セ ファ ロ - ス、 ハ イ ドロ キ シル ア バ タ イ ト、 TS K - gel C 3 0 0 0 S W X し な ど の 各 種 ク ロ マ ト グ ラ フィ - に よ り 特 製

した。得られた特製群素はゲル電気泳動によって単一のタンパク質の挙動を示した。収率は約1%であった。

実施例2

バチルス プミルス HL721株を実施例1と同組成の培地で同一条件にて培養した。同様の精型条件にて同様の作用を示す酵素を得ることができた。収率は1.5%であった。

T 15 151 3

1 gのオポアルブミンを1 0 0 m l の水に溶解しバチルス ズブチリスのエンドペプチダーゼ 0.1 gを加え 4 0 で・4 時間作用させた。1 0 0 でに加熱しエンドペプチグーゼを失活させた後、プロリン特異的エンドペプチグーゼを失活させた後、プロリン特異的エンドペプチグーゼを失活させた後、DPC Pase 0.5 Uを加えさらに 4 0 でで 1 6 時間反応させた。

それぞれの段階に於ける反応物のゲル認過法に よる分子量の割合を表しに示す。

表 1 基質の分解度

洪 郑	,	#i #2	12	Fro ±±	ı.	**	基	7	7	Ø	分	7	2	员		
DC 250		料 採 取 時 期			100	1000以上			1000以下							
I	ン	F ~	プ 作	チ用	ダ後	-	ť			7	0	%		3	0	%
ア	I.	リンド	特べ作	異プ用	的チ後	9	-	ť		5	0	%		5	0	%
D	P	СР		e Л	後						5	%		9	5	%

以上のように分子豊1000以下の低分子畳のペプチドを主成分とする組成物を得ることができた。 ③ 本発明の効果

本発明に使用の酵素の特異性から、本発明の低分子組成物は、ジペプチドを主成分とするので、経口投与した場合、顕智において速やかに吸収されやすいものであり、栄養的にみてすぐれたものである。

特許出願人 江崎グリコ株式会社